# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-021670

(43)Date of publication of application: 24.01.1992

(51)Int.CI.

CO7D211/32

(71)Applicant:

A61K 31/445

(21)Application number: 02-124515

**EISAI CO LTD** 

(22)Date of filing:

15.05.1990 (72)Inventor: **IIMURA YOICHI** KAJIMA TAKASHI

**ARAKI SHIN** 

**SUGIMOTO HACHIRO** 

(54) OPTICALLY ACTIVE INDANONE DERIVATIVE

(57)Abstract:

NEW MATERIAL:A compound expressed by the formula or an acid addition

salt thereof.

EXAMPLE: I-1-Benzyl-4-[5,6-dimethoxy-1-indanon)-2-y]methylpiperidine. USE: With powerful inhibitory action on acetylcholine esterase and useful for treating, preventing, remitting and improving various geriatric dementias,

especially Alzheimer type geriatric dementia and sequelae of cerebral angiopathy.

PREPARATION: The dI-isomer (racemic modification) obtained by a wellknown method is resolved by using a separating column for optical isomers, etc., to afford the compound expressed by the formula.

**LEGAL STATUS** 

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

## ⑩日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

平4-21670

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)1月24日

C 07 D 211/32 A 61 K 31/445

AAM

9165-4C 7252-4C

審査請求 未請求 請求項の数 7 (全8頁)

図発明の名称 光学活性インダノン誘導体

②特 願 平2-124515

②出 願 平2(1990)5月15日

@発明者飯村

洋 一

茨城県つくば市天久保 2-23-5 メゾン学園103

**⑩発明者 梶 間** 

隆

茨城県つくば市梅園 2-2-1

**@発明者 荒木 伸** 

兵庫県神戸市中央区熊内町5-2-22 キシモトマンショ

ン4F東

@発明者 杉本 八郎

茨城県牛久市柏田町3073-13

切出 願 人 エーザイ株式会社

東京都文京区小石川 4 丁目 6 番10号

個代 理 人 弁理士 古 谷 馨

明 細 看

1. 発明の名称

光学活性インダノン誘導体

- 2. 特許請求の範囲
- 1 次の化学構造式

で表される光学活性インダノン誘導体又はその 薬理学的に許容できる酸付加塩。

- 2 化合物が ℓ-1-ベンジル-4-〔(5.6-ジメトキシ-1-インダノン)-2-イル〕メチルピベリジンである請求項1記載の光学活性インダノン誘導体。
- 3 酸付加塩が塩酸塩である請求項1記載の光学 活性インダノン誘導体の薬理学的に許容できる 酸付加塩。
- 4 酸付加酸が d-1-ベンジルー4-〔(5.6-ジメトキシー1-インダノン) -2-イル〕メ チルピペリジン・塩酸塩である請求項!記載の

光学活性インダノン誘導体の薬理学的に許容で きる酸付加塩。

- 5 請求項1~4のいずれか一項に記載の光学活性インダノン誘導体又はその薬理学的に許容できる酸付加塩を有効成分とするアセチルコリンエステラーゼ阻害剤。
- 6 請求項1~4のいずれか一項に記載の光学活性インダノン誘導体又はその薬理学的に許容できる酸付加塩を有効成分とする各種老人性痴呆症の治療・予防剤。
- 7 各種老人性痴呆症がアルツハイマー型老年痴呆である請求項6記載の治療・予防剤。
- 3. 発明の詳細な説明
- 〔産業上の利用分野〕

本発明は、医薬として優れた作用を有する光 学活性インダノン誘導体に関する。

[発明の背景及び従来技術]

老年人口が急激に増大する中で、アルツハイマー型老年痴呆などの老年痴呆の治療法を確立することが渇望されている。

### 特閒平 4-21670(2)

しかしながら、現在のところ、老年痴呆を要物で治療する試みは種々なされているが、これらの疾患に根本的に有効とされる薬剤は今のところ存在しない。

そこで本発明者らは、作用持続時間が長く、 安全性が高い薬剤を開発すべく、長年にわたっ て種々の化合物について鋭意研究を重ねてきた。 その結果、次の一般式(!)で示される環状

创低极アルキル基、又は

(e) 式 R'-CH=CH- (式中、R'は水素原子又は低級アルコキシカルボニル基を意味する)で示される基を意味する。

! で示される基、式 -N-(CH) - (式中、R<sup>3</sup>は水素 ! R<sup>2</sup>

原子、低級アルキル基、アシル基、低級アルキ ルスルホニル基、置換されてもよいフェニル基 又はベンジル基を意味する)で示される基、式

ル甚又はフェニル基を意味する)で示される基、

アミン誘導体又はその薬理学的に許容できる塩が、所期の目的を達することが可能であることを見出し、すでに特許出願を行った(特開昭64-79151号)。

$$1 - - R - - I - G - K \qquad (I)$$

(式中、

Jは(a)置換若しくは無置換の次に示す基:①フェニル基、②ピリジル基、③ピラジル基、④キノリル基、⑤シクロヘキシル基、⑥キノキサリル基又は①フリル基、

(b)フェニル基が置換されていてもよい次の群から選択された一価又は二価の基:①インダニル、②インダノニル、③インデニル、④インデノニル、⑤インダンジオニル、⑥テトラロニル、のベンズスベロニル、⑥インダノリル、⑨式

(c) 環状アミド化合物から誘導される一価の基、

U || で示される基、式-O-C-NH-(CH)。- で示される基、 | | p z

で示される甚、式-(CH₂)₂-CO-NH-(CH)。-で示さ

中、 nは 0 又は 1 ~10 の整数を意味する。R<sup>2</sup>は 式 -(CH)。で示されるアルキレン基が置換器を R<sup>2</sup>

持たないか、又は1つ又は1つ以上のメチル基を有しているような形で水素原子又はメチル基を意味する。)、式=(CH-CH=CH)。-(式中、bは $1\sim3$ の整数を意味する)で示される基、式 $=CH-(CH_2)$ 。-(式中、cは0又は $1\sim9$ の整数を意味する)で示される基、式dはd0又はd1~d2の整数を意味する)で示される基、式d3の容数を意味する)で示され

|| で示される基、式 -CH=CH-C-NH-(CH<sub>1</sub>)<sub>1</sub>-で示される基、式 -NH- で示される基、式 -0-で示される基、式 -0-で示される基、式 -vルキルアミノアルキルカルボニル基又は低級アルコキシカルボニル基を意味する。

Tは窒素原子又は炭素原子を意味する。

Oは窒素原子、炭素原子又は式 N→O で示される基を意味する。

Kは水素原子、置換若しくは無置換のフェニル基、フェニル基が置換されてもよいアリールアルキル基、フェニル基が置換されてもよいシンナミル基、低級アルキル基、ピリジルメチル基、シクロアルキル工・シクロアルキル基、低級アルコキシカルボニル基又はアシル基を意

る1-ペンジル-4- ((5,6-ジメトキシー1 -インダノン) -2-イル) メチルピペリジン について更に詳細な検討を試みた。

上記のインダノン誘導体は、化学構造式から明らかな如く、インダノン骨格の2の位置に不斉炭素を有しており、従って d. l 体の光学異性体がある。本発明者らは、これらの異性体について変理学的な面から検討を試みた。

即ち、例えば前記の特開昭64-79151号公報実施例4に記載された製造方法によって得られた dℓ-1-ベンジル-4-〔(5.6-ジメトキシー1-インダノン) -2-イル〕メチルピペリジンについて光学分割を行い、 d体及びℓ体を得た。その結果、これらの光学活性体が dℓ体 と比較して顕著な変効を示していることを見出した。

(発明の構成及び効果)

味する。

qは1~3の整数を意味する。

式中、 …… は単結合若しくは二重結合を意味する。〕

具体的には上記の構造式(I)で表される化合物は、強力かつ選択性の高い抗アセチルコリンエステラーゼ活性を有し、脳内のアセチルコリンを増量すること、記憶障害モデルで有効であること、及び従来この分野で汎用されているフィゾスチグミンと比較し、作用持続時間が長く、安全性が高いという大きな特徴を有している。

この化合物は、アセチルコリンエステラーゼ 阻害作用に基づいて見出されたもので、従って 中枢性コリン機能、即ち神経伝達物質としての アセチルコリンの生体内の欠乏が原因とされる 種々の疾患の治療・予防に有効である。

その後、本発明者らは上記の一般式 (I) に 含まれる環状アミン誘導体のうち、下記の化学 構造式 (II) で表されるインダノン骨格を有す

本発明者らは、上記の背景のもとに長年にわたって鋭意検討を重ねた結果、上記の如く式(II)で示される光学活性体、更に詳しくは、フリー体の場合は ℓ 体が、塩酸塩の場合は d 体が特に優れた効果をもたらすことを見出し、本発明を完成したものである。

即ち、本発明化合物は、次の式 (II) で表される光学活性インダノン誘導体又はその薬理学的に許容できる酸付加塩である。

・光学異性体とは、具体的には下記の化学構造 式 (田)及び (IV)で表されるインダノン誘導 体又はその薬理学的に許容できる塩である。

本発明において、薬理学的に許容できる酸付加塩とは、例えば塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、燐酸塩などの無機酸塩、螺酸塩、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩などの有機酸塩を挙げることができる。

本発明化合物であるインダノン誘導体(II)は、 d - 体のフリー体を塩酸塩に転換すると l - 体に変換し、 l - 体のフリー体を塩酸塩に転換すると d - 体に変換される。

本発明の光学活性インダノン誘導体又はその 変理学的に許容できる酸付加塩とは、これらの フリー体のdー体、 $\ell$ ー体、更に塩のdー体、  $\ell$ ー体をも含むものである。

なお、以下においてフリー体の l 体をエナン チオマー a と、フリー体の d 体をエナンチオマ ー b とそれぞれ称する。

本発明化合物である光学活性インダノン誘導 体は、従来知られている方法でdl体(ラセミ

また、し (一) -又はD (+) -酒石酸などの光学活性酸との塩を適当な溶媒から分別結晶する方法も可能な場合もある。

なお、出発物質として用いるラセミ体は、前述の特開昭64-79151号に記載の方法で得られる。 次に本発明化合物である光学活性体の優れた

薬理作用を実験例によって示す。

被験化合物である本発明化合物は、少量の 0.1N塩酸に溶解し、蒸留水で稀釈し、 0.01N塩 酸溶液として用いた。なお、In vitroアセチル コリンエステラーゼ阻害作用の実験には更に蒸 留水で稀釈して用いた。

#### 実験例1

In vitroアセチルコリンエステラーゼ阻害作用 アセチルコリンエステラーゼ源として、 d d Y 系雄性マウス(22~27g)の大脳ホモジネー トを用いて、エルマン(Ellman)らの方法'' に 雄処してエステラーゼ活性を測定した。25 ℃に おいて 412nmにおける吸光度変化を求め、アセ チルコリンエステラーゼ活性とした。化合物無 体)を分割することによって得ることができる。

本発明においては、例えばセルロース誘導体 被覆シリカゲルHPLCを用いることにより光 学活性体を分離することが可能である。この場 合、移動相としての容離液は、例えばエタノー ルーへキサン、ローへキサンーイソプロピルア ルコールージェチルアミンなどを用いることが できる。

添加時のアセチルコリンエステラーゼ活性を100%として、前記のインダノン誘導体(ラセミ体、エナンチオマー a、エナンチオマー b)の各濃度における阻害率を算出し、対数確率紙にプロットし、50%阻害の濃度を求め、これをICso(nM)値とした。

1) Ellman, G. L., Courtney, K. D., Andres, V. and Featherstone, R. M. (1961) Brochem, Pharmacol.,  $7.88 \sim 95$ 

結果を表しに示す。

表 !

化 合 物	ICso(nM)
ラセミ体	5. 9
エナンチオマーa	4.8
エナンチオマーb	7.7

#### 実験例2

Ex vivo アセチルコリンエステラーゼ阻害作用 ウィスター系雄性ラット(135~160g) に本発 明化合物であるエナンチオマーα、エナンチオ

### 特開平4-21670(5)

マー b をそれぞれ 10mg/kg 経口投与(ラット 1 kg あたり 5 mlの検体溶液)し、 1 時間及び 2 時間後にハロセン麻酔下で大脳を採取し、液体窒素中で凍結し、 -80 ℃にて保存した。 アセチルコリンエステラーゼ活性測定の際には、脳サンブルを0.1M Na-K phosphate Buffer(pH 8.0)でホモジナイズ(100mg 湿重量/2 ml Buffer)し、そのホモジネート活性を上記に示したEllmanの方法に準じて測定した。

その結果を表2に示す。

表 2 ラット脳内アセチルコリンエステラーゼ 阻害作用

試 験 化 合 物	n	アセチルコリンエステラーゼ活性 (mole/min/g) ×10-3 mean±S.E.
コントロール	6	8.79 ± 0.14° (100 %)
エナンチオマーa(10mg/kg) (1 時間後)	6	5.21 ± 0.08°° (59%)
ェナンチオマー b (10mg/kg) (1 時間後)	6	6.16 ± 0.37 ** (70%)
エナンチオマーa(10mg/kg) (2 時間後)	6	5.52 ± 0.21** (63%)
ェナンチオマー b (10mg/kg) (2 時間後)	6	7.06 ± 0.09 °° (80 %)

\*: p < 0.05

\*\*: p < 0.01

上記の薬理実験から次のことが判明した。

in vitroアセチルコリンエステラーゼ阻害作用においては、エナンチオマー a はエナンチオマー b の 1.6倍であった。

Ex vivoアセチルコリンエステラーゼ阻害作

用においては、エナンチオマーa、エナンチオマーbとも有意な脳内アセチルコリンエステラーゼ阻害作用を示した。またエナンチオマーaのアセチルコリンエステラーゼ阻害作用は、投与後1時間、2時間ともエナンチオマーbに比較して有意に強かった。

本発明化合物である光学活性インダノン誘導体は、従来のアセチルコリンエステラーゼ阻害を著しく異にすること、強力なった。強力なった。主作用一副作用中が大きいこと、作用持続が長いこと、水溶性が高く、且つ極のであり、製剤上有利であること、を受けにくく、且つ脳内移行性もよいなどの特徴を有している。

従って、本発明の目的は、種々の痴呆症、脳血管障害後遺症に有効な新規な化合物、及びその化合物製造方法、及びその化合物を有効成分とする新規な医薬を提供するにある。

更に本発明化合物である光学活性インダノン 誘導体は、安全性も高い化合物である。

徒って本発明化合物は、各種老人性痴呆症; 特にアルツハイマー型老年痴呆、脳卒中(脳出血、脳梗塞)、脳動脈硬化症、頭部外傷などに 伴う脳血管障害;脳炎後遺症、脳性麻痺などに 伴う注意力低下、言語障害、意欲低下、情精強 害、記銘障害、幻覚一妄想状態、行動異常など の治療、予防、緩解、改善などに有効である。

更に、本発明化合物は強力かつ選択性の高い 抗コリンエステラーゼ作用を有するので、これ らの作用に基づく医薬としても有用である。

即ち、アルツハイマー型老年痴呆のほか、例 えばハンチントン舞路病、ピック病、晩発性異 常症などにも有用である。

本発明化合物をこれらの医薬として使用する場合は、経口投与若しくは非経口投与により投与されるが、通常は静脈内、皮下、筋肉内など注射剤、坐薬若しくは舌下錠など非経口投与により投与される。投与量は、症状の程度;患者

の年令、性別、体重、感受性差;投与方法;投与の時期、間隔、医薬製剤の性質、調剤、種類;有効成分の種類などによって異なり、特に限定されないが、通常成人1日あたり約0.1~300 mg、好ましくは約1~100mg であり、これを通常1日1~4回にわけて投与する。

本発明化合物を製剤化するためには、製剤の 技術分野における通常の方法で注射剤、坐薬、 舌下錠、錠剤、カブセル剤などの剤型とする。

注射剤を調製する場合には、主薬に必要によりpH調整剤、緩衝剤、懸濁化剤、溶解補助剤、安定化剤、等張化剤、保存剤などを添加し、常法により静脈、皮下、筋肉内注射剤とする。その際必要により常法により凍結乾燥物とすることも可能である。

「懸濁剤としての例を挙げれば、例えばメチルセルロース、ポリソルペート80、ヒドロキシェチルセルロース、アラピアゴム、トラガント末、カルポキシメチルセルロースナトリウム、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート

などを挙げることができる。

溶解補助剤としては、例えばポリオキシェチレン硬化ヒマシ油、ポリソルペート80、ニコチン酸アミド、ポリオキシェチレンソルビタンモノラウレート、マグロゴール、ヒマシ油脂肪酸エチルエステルなどを挙げることができる。

また安定化剤としては、例えば亜硫酸ナトリウム、メタ亜硫酸ナトリウム、エーテル等が、保存剤としては、例えばパラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、ソルビン酸、フェノール、クレゾール、クロロクレゾールなどを挙げることができる。

#### 〔実 施 例〕

以下に実施例に従って本発明をさらに具体的に説明するが、本発明の技術的範囲がこれらの 実施例の範囲に限定されるものでないことはい うまでもない。

## 実 施 <u>例</u>

(1)  $1 - \langle x \rangle \langle y \rangle - 4 - [(5, 6 - \langle y \rangle + + \rangle \rangle - 1 - 4 \langle y \rangle \langle y \rangle - 2 - 4 \langle y \rangle \langle z \rangle + x) \rangle \rangle$ 

#### ルピペリジン・塩酸塩の合成

(a) <u>1 - ベンジル - 4 - ピペリジンカルポアル</u>

# テヒドの合成

メトキシメチレントリフェニルホスホニウムクロライド26.0gを無水エーテル 200㎡に懸滴させ、1.6k nーブチルリチウムヘキサン溶液を室温にて滴下した。室温にて30分間撹拌した状、0 でに冷却し、1 ーテル30㎡溶液を加えた。室温にて3時間撹拌した後で不容物を適別し、2 を減圧濃縮した。これをエーテルに溶解し、1 N塩酸にて抽出した。さらに水酸化ナトリウム水溶液にてpH 12 とした後、塩化メチレンに減縮にでpH 12 とした後、塩化メチレンに減縮をシリカゲルカラムにで

精製し、油状物質5.50g (収率33%) を得た。

これをメタノール40㎡に溶解し、1N塩酸40㎡を加えた。 3 時間加熱還流した後、滅圧濃縮し、残渣を水に溶解後水酸化ナトリウム水溶液にて 叶 12 とし、塩化メチレンにで抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、硫酸マグネシウムにて乾燥し、滅圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムにて精製し、標題化合物2.77g(収率54%)を油状物質として得た。

- ·分子式;C,,H,,NO
- · 'H-NMR(CDCl<sub>3</sub>) δ; 1, 40~2, 40 (7H, m) , 2, 78

  (2H, dt) , 3, 45 (2H, s) , 7, 20 (5H, s) ,

  9, 51 (1H, d)
- (b) <u>1-ペンジル-4- [(5.6-ジメトキシー</u> <u>1-インダノン) -2-イリデニル] メチル</u> ピペリジン・塩酸塩の合成

この反応はアルゴン雰囲気下行った。

無水THF 10 配中にジイソプロピルアミン2.05 配を加え、さらに 0 てにて1.6M n - ブチルリチウムへキサン溶液9.12 配を加えた。 0 てにて10

表 3

試験化	2.合物	エナンチオ マーa	エナンチオ マーb
フリー体	光学純度	97.0%e.e.	95.6%e.e.
	[\alpha] <sub>0</sub>	-43.1	+ 42.9
塩 酸 塩	光学純度	93.6%e.e.	93. 2 % e. e.
	[α] <sub>0</sub>	+5.1	- 5. 9 °

出願人代理人 古谷 緊

分撹拌した後、-78でまで冷却し、5.6 -ジメ トキシー1ーインダノン2.55gの無水THF 30ml 容被とヘキサメチルホスホルアミド2.31 Wを加 えた。-78 でにて15分撹拌した後、(a)で得た1 ーペンジルー4ーピペリジンカルボアルデヒド 2.70gの無水THF 30ml 容液を加えた。室温まで 徐々に昇温し、さらに室温にて2時間撹拌した 後、1%塩化アンモニウム水溶液を加え、有機 層を分離した。水層を酢酸エチルにて抽出し、 さらに合わせた有機層を飽和食塩水にて洗浄し た。硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、 得られた残渣をシリカゲルカラム(塩化メチレ ン:メタノール=500 : 1~100 : 1)にて精 製した。溶出液を減圧濃縮した後、残渣を塩化 メチレンに溶解し、10%塩酸ー酢酸エチル溶液 を加え、さらに減圧濃縮して結晶を得た。これ を塩化メチレンーIPE から再結晶化し、次の物 性を有する標題化合物3.40g (収率62%)を得 た。

・融点(で);237~238 (分解)

ールーIPE から再結晶化し、次の物性を有する 標題化合物0.36g(収率82%)を得た。

- ・融点(て);211~212 (分解)
- ・元素分析値:C2.H2,NO3・HCIとして

C H N

理論值 (%) 69.30 7.27 3.37 実測値 (%) 69.33 7.15 3.22

(3)  $d-1-\sim yy_{n-4}-(5.6-yy_{n-4})$   $y-1-4y_{n-2}$   $y-1-4y_{n-4}$   $y_{n-4}$   $y_{n-4}$  $y_{n$ 

(エナンチオマー a ) の合成

(2)の方法で得られた1ーベンジルー4ー ((5.6-ジメトキシー1ーインダノン) ー2ーイル) メチルピペリジン・塩酸塩をフリー体化した後、そのエタノール溶液を調整し、分取用試料溶液とした。

下記に示す高速液体クロマトグラフィー条件で、上記のフリー体約80mgをチャージし、高速

・元素分析値;C24H27NO3・HC1として

C H N

理論值 (%) 69.64 6.82 3.38

実測値(%) 69.51 6.78 3.30

(2)  $\frac{1 - \alpha \vee \psi - 4 - ((5.6 - \psi + 1 + \psi - 1 - 4 \vee \psi / \nu)) - 2 - 4 \mu)}{2 + 4 \vee \psi + 2 \vee \psi + 3 \vee \psi + 4 \vee \psi + 3 \vee \psi + 4 \vee \psi + 4$ 

リジン・塩酸塩の合成

1ーペンジルー4ー〔(5.6 ージメトキシー1ーインダノン)ー2ーイリデニル〕メチルピペリジン0.40gをTHF 16配に溶解し、10%パラジウムー炭素0.04gを加えた。室温常圧にて6時間水素添加した後、触媒を適別し、適液を減圧濃縮した。この残渣をシリカゲルカラム(塩化メチレン:メタノール=50:1)にて精製し、溶出液を減圧濃縮した後、残渣を塩化メチレンに溶解し、10%塩酸一酢酸エチル溶液を加え、さらに減圧濃縮して結晶を得た。これをエタノ

液体クロマトグラフィーによる一次分取を行った。この操作を繰り返すことにより相エナンチ オマー b 530mg及び相エナンチオマー a 750mg を得た。

得られた各々の租光学活性体を、再び下記に示した高速液体クロマトグラフィー条件で約50mgをチャージし、分取精製し、この操作を繰り返し行い、各々精製されたエナンチオマー b 360mg 、エナンチオマー a 430mgを得た。

各々の比旋光度を表3に示す。

## 高速放体クロマトグラフィーの条件

- ・カラム; キラルセル(Chiralcel OD 20mm 1.D. ×250mm (ダイセル化学工業開製)
- ・移動相; n ヘキサン:イソプロピルアルコ ール:ジェチルアミン(900:100:2 v\*/v)
- · 流 速:10 ㎡/分
- ・カラム温度;室温